# **ROOM-TEMPERATURE-CURABLE COMPOSITION**

Publication number: JP11049970

Publication date:

1999-02-23

Inventor:

DOI TAKAO; WATABE TAKASHI; TSURUOKA KAORU

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

- international:

C08L71/02; C08L101/10; C09J201/10; C08L71/00; C08L101/00; C09J201/00; (IPC1-7): C09J201/10;

C08L101/10; C08L71/02

- European:

Application number: JP19970206773 19970731 Priority number(s): JP19970206773 19970731

Report a data error here

#### Abstract of JP11049970

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a room-temp.-curable compsn. improved in curing characteristics and surface weatherability without serious detriment to the softness and workability of a polymer contained therein by incorporating a polymer having a specified number of hydrolyzable silicone groups as the polymer together with an antioxidant and/or a light stabilizer into the same. SOLUTION: This compsn. contains a polymer (A) having hydrolyzable silicon groups represented by the formula (wherein R<1> is a 1-20C monovalent org. group; X is a hydroxyl or hydrolyzable group; and a is 1, 2, or 3 provided that when two or more R<1> 's are present, then they may be the same to or different from each other and that when two or more X's are present, then they may be the same to or different from each other) of which a is 3 and 0.01-10 pts.wt. anioxidant (B) and/or light stabilizer (C). Pref., the main chain of ingredient A is substantially a polyoxyalkylene chain. Ingredient B is pref. a hindered phenol compd., and ingredient C is pref. at least one compd. selected from among benzotriazole compds., hindered amine compds., and benzoate compds.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-49970

(43)公開日 平成11年(1999)2月23日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup> C 0 8 L 101/10

71/02

// C09J 201/10

FΙ

C 0 8 L 101/10 71/02 C 0 9 J 201/10

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 6 頁)

(21)出顧番号

**特顧平9-206773** 

(22)出顧日

平成9年(1997)7月31日

識別記号

(71)出頭人 000000044

旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

(72)発明者 土居 孝夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 渡部 祟

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 鶴岡 薫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(74)代理人 弁理士 泉名 謙治 (外1名)

## (54) 【発明の名称】 室温硬化性の組成物

## (57)【要約】

【課題】硬化性および表面耐候性に優れる室温硬化性組成物の提供。

【解決手段】3つの加水分解性基がケイ素に結合した加水分解性ケイ素基を必須成分として有する重合体

- (A)、酸化防止剤(B)および/または耐光安定剤
- (C)からなる室温硬化性組成物。

10

40

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ索基を有する重合体を含有する室温硬化性組成物であって、式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体(A)および酸化防止剤(B)および/または耐光安定剤(C)を含有する室温硬化性組成物。

## $-SiX_aR^1_{J-a} \cdots (1)$

(式(1)中、 $R^1$  は炭素数 $1\sim20$ の置換もしくは非置換の1 価の有機基であり、X は水酸基または加水分解性基であり、a は1、2 または3 である。ただし、 $R^1$  が複数個存在するときは同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは同じでも異なってもよい。)

【請求項2】式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を併有する重合体を含有する、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有する重合体および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体を併含する、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項4】式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体が、加水分解性ケイ素基として式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基のみを有する重合体である、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項5】重合体(A)の主鎖が、複合金属シアン化物錯体を触媒として開始剤にアルキレンオキシドを重合させて得られるポリオキシアルキレン鎖である、請求項1、2、3または4記載の室温硬化性組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化する室温硬化性組成物に関する。

## [0002]

【従来の技術】末端に加水分解性ケイ素基を有する各種の重合体を硬化させてシーラント、接着剤等に使用する方法はよく知られており、工業的に有用な方法である。 このような重合体のうち、特に主鎖がポリオキシアルキレン鎖である重合体は、室温で液状であり、かつ硬化物が比較的低温でも柔軟性を保持し、シーラント、接着剤等に利用する場合好ましい特性を備えている。

[0003]そのような湿分硬化性の重合体としては、特開平3-72527および特開平3-47825等に記載されている末端に加水分解性ケイ素基を有する重合体が挙げられる。このような末端に加水分解性ケイ素基を有する重合体は、伸びや柔軟性を保持するためにケイ素原子1つ当たり2つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を通常有する。

【0004】しかしとのようなケイ素原子1つ当たり2 つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を 有する重合体は硬化性に劣り、架橋密度が充分でないた 50

めに耐候劣化により長期的には表面にクラックが入りやすい、という問題があった。この問題を解決するために酸化防止剤や光安定化剤等の安定剤を添加する方法が試みられたが、いずれも硬化性や表面耐候性の改良には充

# 分でなかった。 【0005】

【発明が解決しようとする課題】そこで、加水分解性ケイ素基を有する重合体に対して、その柔軟性や作業性を大きく悪化させることなく良好な硬化特性と表面耐候性が改良できる組成について検討した結果、本発明に至った。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体を含有する室温硬化性組成物であって、式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体(A)および酸化防止剤(B)および/または耐光安定剤(C)0.01~10重量部を含有する室温硬化性組成物である。

-SiX<sub>a</sub> R<sup>1</sup><sub>3-a</sub> · · · (1)

20 (式(1)中、R<sup>1</sup> は炭素数1~20の置換もしくは非 置換の1価の有機基であり、Xは水酸基または加水分解 性基であり、aは1、2または3である。ただし、R<sup>1</sup> が複数個存在するときは同じでも異なってもよく、Xが 複数個存在するときは同じでも異なってもよい。)

【0007】本発明で使用する重合体は、分子鎖末端または側鎖に上記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する。重合体の主鎖としては、ポリオキシアルキレン鎖、ポリエステル鎖、ポリカーボネート鎖、ポリオレフィン鎖などが挙げられる。主鎖は本質的にポリオキシアルキレン鎖であることが好ましい。

【0008】 このような重合体は、たとえば特開平3-47825、特開平3-72527、特開平3-79627、特公昭46-30711、特公昭45-36319、特公昭46-17553等に提案されている。

【0009】以下、主鎖がポリオキシアルキレン鎖である重合体について説明する。とのような重合体は、下記に述べるように官能基を有するポリオキシアルキレン化合物を原料とし、末端に適宜有機基を介して加水分解性ケイ素基を導入して製造されることが好ましい。

【0010】原料ポリオキシアルキレン化合物としては、触媒の存在下1つ以上の水酸基を有するヒドロキシ 化合物などの開始剤にモノエボキシドなどを反応させて 製造する水酸基末端のものが好ましい。

【0011】モノエポキシドとしてはエチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、ヘキシレンオキシド等が挙げられる。テトラヒドロフラン等も使用できる。触媒としては、カリウム系化合物やセシウム系化合物等のアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物錯体触媒、金属ポルフィリン触媒などが挙げられる。

【0012】原料ポリオキシアルキレン化合物として髙

2

分子量のポリオキシアルキレン化合物を使用する場合には、アルカリ触媒等にて製造した比較的低分子量のポリオキシアルキレン化合物に塩化メチレン等の多ハロゲン化合物を反応させることにより多量化して得られるポリオキシアルキレン化合物を使用できる。

【0013】複合金属シアン化物錯体触媒を用いて製造したポリオキシアルキレン化合物は、アルカリ触媒を用いた場合に比べ分子量分布が狭く、良好な硬化性が得られるため、このポリオキシアルキレン化合物を用いることが好ましい。

【0014】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛へキサシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、そのエーテルおよび/またはアルコール錯体が特に好ましい。その組成は本質的に特公昭46-27250に記載されているものが使用できる。エーテルとしてはエチレングリコールジメチルエーテル(ジグライム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジグライム)等が好ましく、錯体の製造時の取り扱い点からグライムが特に好ましい。アルコールとしては特開平4-145123 に記載されているt-ブタノールが好ましい。

【0015】原料ポリオキシアルキレン化合物の官能基数は2以上が好ましく、硬化物特性として柔軟性を強調したい場合には2または3が特に好ましく、接着性や硬化性を強調したい場合には3~8が特に好ましい。

【0016】原料ポリオキシアルキレン化合物としては、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシブロピレン、ポリオキシブチレン、ポリオキシへキシレン、ポリオキシテトラメチレンおよびこれらの共重合物が挙げられる。

【0017】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン化 30 合物はポリオキシプロピレンジオールとポリオキシプロピレントリオールである。また、下記(イ)や(ニ)の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシブロピレンモノオールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレン化合物も使用できる。

【0018】式(1)で表される加水分解性ケイ素基について説明する。式(1)中R¹は炭素数1~20の置換もしくは非置換の1価の有機基であり、好ましくは炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオロアルキル基である。特に好ましくは、メチル基、エチル基、プロビル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、フェニル基等である。R¹が複数個存在するときはそれらは同じでも異なってもよい。

【0019】Xにおける加水分解性基としては、たとえばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アミド基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトキシメート基、ヒドリド基などがある。

【0020】これらのうち炭素原子を有する加水分解性 基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好ましい。好ましいXは炭素数4以下の低級アルコキシ基、特 50 にメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。またXが複数個存在するときはそれらは同じでも異なってもよい。

【0021】aは1、2または3である。重合体中の加水分解性ケイ素基の数は1~8が好ましく、2~6が特に好ましい。加水分解性ケイ素基の原料ポリオキシアルキレン化合物への導入の方法は特には限定されないが、たとえば以下の(イ)~(二)の方法で導入できる。【0022】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレ

ン化合物の末端にオレフィン基を導入したものと、式 (2)で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方 法。

 $HSiX_{\bullet}R^{1}_{\bullet-\bullet}$  · · · (2)

(式(2)中、R¹、X、aは前記に同じ。)

【0023】 CCでオレフィン基を導入する方法としては、不飽和基および官能基を有する化合物をポリオキシアルキレン化合物の末端水酸基に反応させて、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合またはカーボネート結合などにより結合させる方法、またはアルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシジルエーテルなどのオレフィン基含有エポキシ化合物を添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキレン化合物の側鎖にオレフィン基を導入する方法などが挙げられる。

【0024】(ロ)水酸基を有するポリオキシアルキレン化合物の末端に式(3)で表される化合物を反応させる方法。

 $R^{1}_{3-a} - S i X_{a} - R^{2} NCO \cdot \cdot \cdot (3)$ 

(式(3)中、 $R^1$ 、X、aは前記に同じ。 $R^1$ は炭素数 $1\sim1702$  価炭化水素基。)

10 【0025】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレン化合物の末端にトリレンジイソシアネートなどのポリイソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末端とした後、該イソシアネート基に式(4)で表されるケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 $R^{1}_{3-4}-S i X_{4}-R^{2} W \cdot \cdot \cdot (4)$ 

(式(4)中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、X、aは前記に同じ。Wは水酸基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基(1級または2級)から選ばれる活性水素含有基。)

【0026】(ニ) 水酸基を有するポリオキシアルキレン化合物の末端にオレフィン基を導入し、そのオレフィン基と、Wがメルカブト基である式(4)で表されるケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

【0027】本発明の組成物は、「式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基」(以下、「加水分解性ケイ素基」(以下、「加水分解性ケイ素基(D)」という)を有する重合体を含有することを要する。本発明の組成物において、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中における加水分解性ケイ素基

(D)の数は、用途、必要とする特性などに応じて変え うる。

【0028】式(1)で表される加水分解性ケイ素基を

有する重合体が、該加水分解性ケイ索基として加水分解 性ケイ素基(D)のみを有する重合体である場合、すな わち、組成物中における式(1)で表される加水分解性 ケイ素基のほぼ100%、すなわち80~100%が加 水分解性ケイ素基(D)である場合、硬化速度が大きく なり、深部硬化性が特に優れた室温硬化性組成物が得ら れる。この場合、特に式(1)で表される加水分解性ケ イ素基の90~100%、さらには95~100%が加 水分解性ケイ素基(D)であることが好ましい。

[0029]また、式(1)中のaが1または2である 10 加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(D)が混在 している場合には、良好な伸び特性と速硬化性を両立し うる室温硬化性組成物が得られる。

【0030】との場合、式(1)で表される全加水分解 性ケイ素基中の加水分解性ケイ素基(D)の割合が5~ 80%であることが好ましい。この割合を任意に変える ことにより要求に応じた特性を自由に制御できる。すな わち加水分解性ケイ素基(D)の割合が5~50%のと きは、硬化性を向上させると同時にシーラントなどで必 要とされる良好な伸び特性や柔軟性を提供でき、また加 20 水分解性ケイ素基(D)の割合が50~80%のとき は、弾性接着剤などに必要とされる伸び特性を充分に確 保しながら飛躍的に硬化性を改善できる。

【0031】また、式(1)で表される加水分解性ケイ 素基中において加水分解性ケイ素基(D)以外の加水分 解性ケイ素基は式(1)中のaが2の加水分解性ケイ素 基であることが特に好ましい。

【0032】式(1)中のaが1または2である加水分 解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(D)が混在した組 成物を得るためには、たとえば、下記の方法(ホ)、 (へ) がある。

【0033】(ホ)式(1)中のaが1または2である 加水分解性ケイ素基および式(1)中のaが3である加 水分解性ケイ素基(D)を併有する重合体を使用する。

(へ)式(1)中のaが1または2である加水分解性ケ イ素基を有する重合体および式(1)中のaが3である 加水分解性ケイ素基(D)を有する重合体の両方を使用 する。(ホ)、(へ)の方法を併用してもよい。

【0034】本発明における重合体の分子量は、その使 用される用途に応じて適当な値を選択できる。すなわち 柔軟性が重視されるシーラントなどの用途には原料であ る水酸基を有するポリオキシアルキレン化合物の水酸基 価から換算した分子量(以下、水酸基価換算分子量)で 4000~50000の重合体が適する。6000~5 0000であることがより好ましく、8000~250 00であることが特に好ましい。また強度が要求される 接着剤などの用途には水酸基価換算分子量1000~3 0000の重合体が適する。1000未満では硬化物が 脆いものとなり30000超では高粘度のため作業性が 著しく悪くなる。3000~20000であることがよ 50 上いずれも日本チバガイギー製)なども使用できる。

り好ましく、6000~20000であることが特に好 ましい。

【0035】本発明において、酸化防止剤(B)および /または耐光安定剤(C)を使用する。本発明で使用で きる酸化防止剤(B)としてはヒンダードフェノール系 化合物が好ましい。本発明で使用できるヒンダードフェ ノール系化合物としては具体的には、以下のものが例示。 できる。

【0036】ノクラック200、ノクラックM-17、 ノクラックSP、ノクラックSP-N、ノクラックNS-5、ノクラックNS-6、ノクラックNS-30、ノ クラック300、ノクラックNS-7、ノクラックDA H(以上いずれも大内新興化学工業製)、MARK A O-30, MARK AO-40, MARK AO-5 0, MARK A0-60, MARK A0-616, MARK AO-635, MARK AO-658, M ARK AO-15, MARK AO-18, MARK 328、MARK AO-37 (以上いずれもアデカ アーガス化学製)、IRGANOX-245、IRGA NOX-259, IRGANOX-565, IRGAN OX-1010, IRGANOX-1035, IRGA NOX-1076, IRGANOX-1081, IRG ANOX-1098, IRGANOX-1222, IR GANOX-1330, IRGANOX-1425WL (以上いずれも日本チバガイギー製)。

【0037】本発明で使用できる耐光安定剤(C)とし ては、ベンゾトリアゾール系化合物、ヒンダードアミン 系化合物およびベンゾエート系化合物から選ばれる1種 以上の化合物であることが好ましい。

【0038】本発明で使用できるベンゾトリアゾール系 30 化合物としては具体的には、チヌピンP、チヌピン23 4、チヌピン320、チヌピン326、チヌピン32 7、チヌピン329、チヌピン213(以上いずれも日 本チバガイギー製)が例示できる。

【0039】本発明で使用できるヒンダードアミン系化 合物としては、具体的には、チヌピン622LD、チヌ ピン144、CHIMASSORB944LD、CHI MASSORB119FL (以上いずれも日本チバガイ ギー製)、MARK LA-57、MARK LA-6・ 2, MARK LA-67, MARK LA-63, M ARK LA-68 (以上いずれもアデカアーガス化学 製)、サノールLS-770、サノールLS-765、 サノールLS-292、サノールLS-2626、サノ ールLS-1114、サノールLS-744(以上いず れも三共製)などが例示できる。

【0040】本発明で使用できるベンゾエート系化合物 としてはチヌビン120 (日本チバガイギー製) が例示 できる。また、酸化防止剤(B)と耐光安定剤(C)の 混合物であるチヌピンB5353、チヌピンB75(以

【0041】酸化防止剤(B)と耐光安定剤(C)は併 用してもよく、併用することが特に好ましい。酸化防止 剤(B)または耐光安定剤(C)の使用量は、それぞ れ、重合体(A)100重量部に対して0.1~10重 **量部の範囲であることが好ましい。0.1重量部未満で** は耐候性を改善の効果が少なく、5重量部超では効果に 大差がなく経済的に不利である。

【0042】本発明では重合体(A)を硬化させるため **に硬化触媒を使用してもよい。硬化触媒としては、加水** 分解性ケイ素基の加水分解および縮合反応の触媒として 10 公知の化合物が使用できる。すなわち、アルキルチタン 酸塩、有機ケイ素チタン酸塩、錫ビス(2-エチルヘキ サノエート) およびジブチル錫ジラウレート等のような カルボン酸の金属塩、ジブチルアミン-2-エチルヘキ ソエート等のようなアミン塩、ならびに他の酸性触媒お よび塩基性触媒を使用できる。硬化触媒の使用量は、重 合体(A)100重量部に対し、0.001~10重量 部、特には0.01~5重量部、が好ましい。

【0043】本発明の組成物は充填剤、補強剤、タレ止 め剤、密着剤などを含有してもよい。充填剤の使用量は 20 重合体(A)100重量部に対して0~1000重量 部、特に50~250重量部が好ましい。充填剤の具体 例としては以下のものが挙げられる。これらの充填剤は 1種単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。

【0044】炭酸カルシウム、フュームシリカ、沈降性 シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラッ ク、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレ - 、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナ イト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスバル ーン、木粉、パルプ、木綿チップ、マイカ、くるみ穀 粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニウム微粉末、フ リント粉末等の粉体状充填剤、石綿、ガラス繊維、ガラ スフィラメント、炭素繊維、ケブラー繊維、ポリエチレ ンファイバー等の繊維状充填剤。

【0045】顔料としては酸化鉄、酸化クロム、酸化チ タン等の無機顔料およびフタロシアニンブルー、フタロ シアニングリーン等の有機顔料、タレ止め剤としては有 機酸処理炭酸カルシウム、水添ひまし油、ステアリン酸 カルシウム、ステアリン酸亜鉛、微粉末シリカ等、密着 剤としてはアミノシラン、エポキシシラン等が挙げられ 40 る。

【0046】また、本発明において可塑剤を使用でき る。可塑剤としては、公知の可塑剤が使用でき、具体的 にはフタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチル、フタル酸 ブチル等のフタル酸エステル類、アジピン酸ジオクチ ル、コハク酸イソデシル、セバシン酸ジブチル、オレイ ン酸ブチル等の脂肪族カルボン酸エステル、ペンタエリ スリトールエステルなどのグリコールエステル類、リン 酸トリオクチル、リン酸トリクレジル等のリン酸エステ ル類、エポキシ化大豆油、エポキシステアリン酸ベンジ 50 る分子量12000の重合体P3を得た。

ル等のエポキシ可塑剤、塩素化パラフィン等が1種単独 でまたは2種以上の混合物で使用できる。

【0047】本発明の組成物は、さらに公知の種々の添 加剤等を含むことができる。添加剤としては、フェノー ル樹脂、エポキシ樹脂等の接着付与剤、等が使用でき る。本発明の室温硬化性組成物は、室温で湿分存在下で 硬化し、特に弾性シーラント用、接着剤用として使用で

[0048]

【実施例】以下に本発明を製造例(例1~6)、実施例 (例7~9)、比較例(例10~13)により具体的に 説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されな い。なお、部は重量部を示し、分子量は水酸基価換算分 子量を示す。

【0049】 [例1] グリセリンを開始剤として亜鉛へ キサシアノコバルテート触媒を用いてプロピレンオキシ ドの重合を行い、ポリオキシプロピレントリオールを得 た。とれにイソシアネートプロピルトリメトキシシラン を加え、ウレタン化反応を行い末端をトリメトキシシリ ル基に変換して、分子量18000の重合体P1を得 た。

【0050】[例2]水酸化カリウム触媒を用いて得ら れた平均分子量3000のポリオキシプロピレンジオー ルを金属ナトリウムの存在下、クロロブロモメタンと反 応させて高分子量化を行った。得られたポリオキシブロ ピレンジオールをナトリウムアルコキシドに変換した 後、塩化アリルを反応させて末端にアリルオキシ基を有 するポリオキシプロピレンを得た。ヒドロシリル化合物 としてトリメトキシシランを白金触媒の存在下に反応さ せて末端にトリメトキシシリル基を有する分子量900 0の重合体を得た。

【0051】水酸化カリウム触媒を用いて開始剤として グリセリンにプロピレンオキシドを反応して得られたポ リオキシプロピレントリオールの末端水酸基を上記と同 様の方法で末端アリルオキシ化した後、ヒドロシリル化 合物としてメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下 に反応させて末端にメチルジメトキシシリル基を有する 分子量6000の重合体を得た。この分子量9000の 重合体と分子量6000の重合体を重量比にして60対 40の割合で混合し、重合体混合物P2を得た。

【0052】[例3]プロピレングリコールを開始剤と して亜鉛へキサシアノコバルテート触媒を用いてプロピ レンオキシドの重合を行い、ポリオキシプロピレンジオ ールを得た。得られたポリオキシブロピレンジオールの 末端水酸基を例2と同様の方法で末端アリルオキシ化し た後、ヒドロシリル化合物としてトリメトキシシランと メチルジメトキシシランの70対30重量比の混合物を 白金触媒の存在下に反応させて末端にトリメトキシシリ ル基とメチルジメトキシシリルプロピル基の両方を有す

【0053】[例4]グリセリンを開始剤として亜鉛へ キサシアノコバルテート触媒を用いてプロピレンオキシ ドの重合を行い、ポリオキシプロピレントリオールを得 た。これにイソシアネートプロピルメチルジメトキシシ ランを加え、ウレタン化反応を行い両末端をメチルジメ トキシシリルプロピル基に変換して、分子量18000 の重合体P4を得た。

【0054】[例5]水酸化カリウム触媒を用いて得ら れた平均分子量3000のポリオキシプロピレンジオー ルを金属ナトリウムの存在下、クロロプロモメタンと反 10 定剤を除いた組成とした。 応させて高分子量化を行った。得られたポリオキシプロ ピレンジオールの末端水酸基を例2と同様の方法で末端 アリルオキシ化した後、ヒドロシリル化合物としてメチ ルジメトキシシランを白金触媒の存在下に反応させて末 端にメチルジメトキシシリル基を有する分子量9000 の重合体を得た。

【0055】水酸化カリウム触媒を用いて開始剤として グリセリンにプロピレンオキシドを反応して得られたポ リオキシプロピレントリオールの末端水酸基を例2と同 様の方法で末端アリルオキシ化した後、ヒドロシリル化 20 められるものを×とした。結果を表1、表2に示す。 合物としてメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下・ に反応させて末端にメチルジメトキシシリル基を有する 分子量6000の重合体を得た。この分子量9000の 重合体と分子量6000の重合体を重量比にして60対 40の割合で混合し、重合体混合物P5を得た。

【0056】[例6]プロピレングリコールを開始剤と して亜鉛ヘキサシアノコバルテート触媒を用いてプロビ レンオキシドの重合を行い、ポリオキシプロピレンジオ ールを得た。得られたポリオキシプロピレンジオールの 末端水酸基を例2と同様の方法で末端アリルオキシ化し 30 た後、ヒドロシリル化合物としてメチルジメトキシシラ ンのみを白金触媒の存在下に反応させて末端にメチルジ メトキシシリル基を有する分子量12000の重合体P 6を得た。

【0057】 [例7~13] 例1~6で得られた重合体 (P1~P6) 100部に対し、炭酸カルシウム150\* \*部、可塑剤としてフタル酸ジオクチル50部、チキソ性 付与剤3部、酸化防止剤(B)としてヒンダードフェノ ール系化合物 IRGANOX245 (日本チバガイギー 製)を1部および耐光安定剤(C)としてベンソトリア ゾール系化合物チヌピン327(日本チバガイギー製) 1部、硬化触媒として錫ビス(2-エチルヘキサノエー ト) 3部およびラウリルアミン0.5部を添加して、3 本ペイントロールを用いて混練した。ただし例13は重 合体P6を用いた上記組成から酸化防止剤および耐光安

【0058】との組成物の内部硬化性評価のため、組成 物粘度が20℃で160万cPに到達する時間を測定し た。また混練した組成物を20℃、65%湿度下に7 日、50℃、60%湿度下に7日養生して厚さ5mmの シートを得た。このものの250時間後、500時間後 および750時間後の表面耐候性をサンシャインウェザ オメータで調べた。評価は、サンシャインウェザオメー タ試験後に表面クラックが認められないものを○、ヘア クラックが認められるものを△、明らかにクラックが認

[0059]

【表1】

	例7	例8	例9	
重合体	P 1	P 2	P 3	
160 万cP到達時間 表面耐候性 250hr 表面耐候性 500hr 表面耐候性 750hr	2. 0hr O	3. 3hr O O	2.4hr O O	

[0060] 【表2】

	例10	例11	例12	例13
重合体	P 4	P 5	P 6	P 6
160 万cP到達時間 表面耐候性 250hr 表面耐候性 500hr 表面耐候性 750hr	3.6hr ○ ○~△ △~×	4.9hr △ △~× ×	4.0hr ○ △ △~×	5. 2hr △~× × ×

[0061]

【発明の効果】以上示したように、本発明の室温硬化性

組成物はきわめて硬化性および表面耐候性に優れるとい う特長を有する。